

REC'D 0 4 MAR 2005 WIPO

Ministero delle Attività Produttive

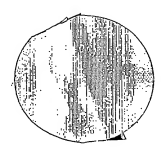
Direzione Generale per lo Sviluppo Produttivo e la Competitività

Ufficio Italiano Brevetti e Marchi Ufficio G2

Autenticazione di copia di documenti relativi alla domanda di brevetto per: INVENZIONE INDUSTRIALE N. MI 2004 A 000452.

> Si dichiara che l'unita copia è conforme ai documenti originali depositati con la domanda di brevetto sopra specificata, i cui dati risultano dall'accluso processo verbale di deposito.

COMPLIANCE WITH RULF-17.1(a) OR (b)



Sig.ra E. MARINELLI

BEST AVAILABLE COPY

VIUDULU A (1/2)

IL MINISTERO DELLE ATTIVITA' PRODUTTIVE JFFICIO ITALIANO BREVETTI E MARCHI (U.I.B.M.)

SOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALEM 2004 A 0 0 0 4 5 2

L RICHIEDENTE/I											<u>~</u>		Z. 3	- D. S.
COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE	A1	CLAR	IANT	Life	Scien	ce Mo	olecu	les	(Italia) s	Spa			ON	COMMERCIO V
NATURA GIURIDICA (PF/PG)	A2		COD. FISC		A3									
INDIRIZZO COMPLETO	A4		PARTITA I		Origgio	(VA)/1	IT							
COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE	A1		-										-	
NATIONAL CHERDICAL (DE /DC)	A2		COD. FISC	CALE	A3									
NATURA GIURIDICA (PF/PG)	A4		PARTITA	IVA	Ao							<u>.:</u>		
INDIRIZZO COMPLETO	A4								·					
A. RECAPITO OBBLIGATORIO IN MANCANZA DI MANDATARIO	во		(D = Doi	MICILIO	O ELETT	TVO, R=	= Rapp	RESER	VIANTE)					
COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE	B1													1
NDIRIZZO	B2													
CAP/Località/Provincia	В3													
C. TITOLO.	Cı	PROC	ESSO P	ER L	A PRI	EPAR/	AZIO	VE I	OI OXCA	RBA	ZEPIN	īA.		
D. INVENTORE/I DESIGNAT	ro/I	(DA IN	DICARE	ANCI	HE SE	L'INVE	NTOR	E CC	DINCIDE	CONI	IL RICE	HEDEN	TE)	
COGNOME E NOME	D1	BANF	I Aldo				1	TSV.	RCADABOLIC	$\frac{1}{\sqrt{u_{A1}}}$		MILES	TEST .	
NAZIONALITÀ	D2	ITALI	ANA								, 0,0			AVDAHIDIRO —
COGNOME E NOME	D1	BOLL	INI DEB	ORAH						1				
Nazionalità	D2	ITALI	ANA					— e	IRESOO					
COGNOME E NOME	D1	DILE	RNIA G	IANLU	JCA			_ =		%0,—\\\ C4				22 France
Nazionalità	D2	ITALI	ANA							بهتار	152 80	o cent	C)	,33 Euro
COGNOME E NOME	D1	SERRA	MAURIZ	OE										
VAZIONALITÀ	D2	ITALL	ANA								•			
					ASSE			OTTO	CLASSE		GP	UPPO		SOTTOGRUE
E. CLASSE PROPOSTA.		ZIONE	1 r	F2		\neg	_	33		Г	E4		٦ .	E5
E. CLASSE PROPOSTA.	E1	<u></u>							l					
F. PRIORITA'		DERIVA	NTE DA PR	ECEDEN	TE DEPO	SITO ESEC	GUITO A	LL'EST	TERO					<u></u>
STATO O ORGANIZZAZIONE	F1											TIPO	F2	
NUMERO DI DOMANDA	F3									D	ATA DE	POSITO	F4	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
STATO O ORGANIZZAZIONE	F1	1							·····	$\neg \neg$		TIPO	F2	
NUMERO DI DOMANDA	F3	-									ATA DE	POSITO	F4	
G. CENTRO ABILITATO DI RACCOLTA COLTURE DI MICROORGANISMI	G1								·					
FIRMA DEL/DEI RICHIEDENTE/I	P.P.	CLARL	ANT LIF	E SCII	ENCE I	MOLEC	ULES	ATI)	LIA) SPA					

A A NIDATE A DIO	DEL	RICHTEDENTE PRESSO L'UIBM
M A NIL 1 A 1 ' A 12 II I		KIC HIRDENIE EKESSO E OLDM

A/E SOTTOINDICATA/E PERSONA/E HA/HANNO ASSUNTO IL MANDATO A RAPPRESENTARE IL TITOLARE DELLA PRESENTE DOMANDA INNANZI ALL'UFFICIO ALIANO BREVETTI E MARCHI CON L'INCARICO DI EFFETTUARE TUTTI GLI ATTI AD ESSA CONNESSI (DPR 20.10.1998 N. 403).

		707 D							
VUMERO ISCRIZIONE ALBO	11	933 B FRAIRE Cristina, 853 PISTOLESI Roberto, 300 DRAGOTTI Gianfranco, 172							
COGNOME E NOME;		MICHELOTTI Giuliano, 530 FERRONI Filippo.							
DENOMINAZIONE STUDIO	12	DRAGOTTI & ASSOCIATI SRL							
INDIRIZZO	13	ALLERIA SAN BABILA 4/C							
CAP/LOCALITÀ/PROVINCIA	I4	22 MILANO (MI)							
L. ANNOTAZIONI SPECIALI	L1	SI ALLEGA NO. 1 DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA							
		•							
	<u> </u>								
M. DOCUMENTAZIONE AL	LEG	ATA O CON RISERVA DI PRESENTAZIONE							
TIPO DOCUMENTO	_	N.Es. AIL N. Es. Ris. N. PAG. PER ESEMPLARE							
PROSPETTO A, DESCRIZ., RIVENDICAZ. (OBBLIGATORI 2 ESEMPLARI)		2 0 10							
DISEGNI (OBBLIGATORI SE CITATI IN		0 0 .							
DESCRIZIONE, 2 ESEMPLARI) DESIGNAZIONE D'INVENTORE	-	0							
DOCUMENTI DI PRIORITÀ CON TRADUZIONE IN ITALIANO		0							
AUTORIZZAZIONE O ATTO DI CESSIONE	. [0							
	_	(SI/NO)							
LETTERA D'INCARICO		NO							
PROCURA GENERALE	L								
RIFERIMENTO A PROCURA GENERALE									
	_	(Lire/Euro) IMPORTO VERSATO ESPRESSO IN LETTERE							
ATTESTATI DI VERSAMENTO	L	EURO =Centosessantadue/69=							
FOGLIO AGGIUNTIVO PER I SEGUENTI PARAGRAFI (BARRARAE I PRESCELTI)		A D F							
DEL PRESENTE ATTO SI CHIEDE COPIA		SI							
AUTENTICA? (SI/NO) SI CONCEDE ANTICIPATA ACCESSIBILIT	:A -	NO ·							
L PUBBLICO? (SI/NO)	F	09/03/2004							
DATA DI COMPILAZIONE	1	05/ 00/ 2001							
FIRMA DEL/DEI	P.I	P. CLARIANT LIFE SCIENCE MOLECULES (ITALIA) SPA Custura France							
RICHIEDENTE/I									
		VERBALE DI DEPOSITO							
NUMERO DI DOMANDA	AMI	2004 A 0 0 0 4 5 2							
C.C.I.A.A. D)I M	ILANO COD. 15							
In Dat.	A 09	0/03/2004 IL/I RICHIEDENTE/I SOPRAINDICATO/I HA/HANNO PRESENTATO A ME							
LA PRESENTE DOMANDA C	CORRE	DATA DI N. 00 FOGLI AGGIUNTIVI PER LA CONCESSIONE DEL BREVETTO SOPRA RIPORTATO.							
N. Annotazioni Varie									
DELL'UFFICIALE ROGANTE									
IL DEPOSITANT	E E	L'UFFICIALE ROGANTE							
		TIMBRO							
(hou on		DELL'UFFICIO CORTONISI MAURIZIO							
- Coros		-							
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •									

PROSPETTO MODULO A DOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE

	A-5						_
TUMERO DI DOMANDA:	WE 2004	A O	0	0	4	5	2
				-			-

DATA DI DEPOSITO:

0 9 MAR. 2004

L. RICHIEDENTE/I COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE, RESIDENZA O STATO

LARIANT LIFE SCIENCE MOLECULES (ITALIA) SPA

/IALE EUROPA 5

1040 ORIGGIO (VA)/IT

Z. TITOLO

'ROCESSO PER LA PREPARAZIONE DI OXCARBAZEPINA.

SEZIONE	CLASSE	SOTTOCLASSE	GRUPPO	SOTTOGRUPPO

. CLASSE PROPOSTA

O. RIASSUNTO

Viene descritto un processo per la preparazione di oxcarbazepina secondo lo schema 1:

IV

aratterizzato dall'uso di trifosgene come agente di clorocarbonilazione nel passaggio a).

P. DISEGNO PRINCIPALE

FIRMA DEL/DEI

RICHIEDENTE/I

P.P. CLARIANT LIFE SCIENCE MOLECULES (ITALIA) SPA

Cristina Frain

MI 2004 A O O O 4 5 2

PROCESSO PER LA PREPARAZIONE DI OXCARBAZEPINA

RIASSUNTO

Viene descritto un processo per la preparazione di oxcarbazepina secondo lo schema 1:

caratterizzato dall'uso di trifosgene come agente di clorocarbonilazione nel passaggio a).

MI 2004 A O O O 4 5 2

Descrizione dell'invenzione industriale a nome Clariant Life Science Molecules (Italia) Spa con sede in Viale Europa 5, 21040 Origgio (VA)

La presente invenzione riguarda un nuovo processo per la preparazione di oxcarbazepina, particolarmente vantaggioso dal punto di vista industriale, caratterizzato dall'uso di trifosgene come agente di clorocarbonilazione.

Stato della tecnica

L'oxcarbazepina (Merck Index, 1996, n. 7063) di formula

$$\bigcap_{N \to 1}^{N} \bigcap_{N \to 2}^{N}$$

è un noto anticonvulsivante descritto per la prima volta nel brevetto tedesco DE2011087 (Ciba-Geigy).

Sono riportati in letteratura diversi processi per la preparazione di oxcarbazepina, processi che prevedono sostanzialmente l'introduzione della funzione carbossammidica sull'azoto in posizione 5 mediante carbamoilazione con cianati, ad esempio in WO01/56992, EP1302464, IT000MI0311 e WO96/21649, oppure, come illustrato nello schema 1 seguente e in US3642775 e HU63389, per clorocarbonilazione (a) seguita da ammonolisi (b) e idrolisi finale (c):

Schema 1

In particolare, US3642775 descrive una reazione di clorocarbonilazione (a) effettuata con fosgene, in toluene a 95°C, con una resa del 77% nel composto II dopo cristallizzazione da etanolo, e la successiva ammonolisi (b) con ammoniaca gassosa in etanolo, con una resa del 73% nel composto IV, calcolata anch'essa dopo cristallizzazione da etanolo (56% di resa complessiva sui due passaggi a e b).

La deprotezione finale del composto IV a dare oxcarbazepina (c) avviene per riscaldamento a riflusso con acido cloridrico 2N, con una resa dell'80%, dopo cristallizzazione da etanolo. Complessivamente la resa di questo processo (II --> III --> IV --> I) è pari a 45% circa.

Tuttavia l'uso di fosgene come clorocarbonilante in questa via di sintesi

MIM

rappresenta un notevole inconveniente per la sua elevata tossicità e aggressività.

Dal riassunto del Chemical Abstracts del brevetto ungherese HU63389 risulta la stessa sequenza dello schema 1 effettuata però con difosgene in toluene a riflusso (a) successiva ammonolisi dell'intermedio III, non isolato, con ammoniaca gassosa (b) (resa dei passaggi a) e b) pari al 58,9%) e, infine, idrolisi dell'intermedio IV con HCl 2M, con una resa pari al 73,5%. In questo caso la resa globale di processo, calcolata sulla base dei valori parziali riportati nel riassunto, è pari a 43,3%.

Abbiamo ora sorprendentemente trovato un processo industrialmente applicabile per la preparazione di oxcarbazepina che senza utilizzare reattivi aggressivi come il fosgene consente di ottenere il prodotto desiderato incrementando significativamente le rese complessive.

Descrizione dell'invenzione

Costituisce pertanto un oggetto della presente invenzione un processo per la preparazione di oxcarbazepina di formula

che comprende:

a) la reazione di clorocarbonilazione del composto di formula

con trifosgene in presenza di una base a dare il composto di formula

b) l'ammonolisi del composto di formula III a dare il composto di formula

$$OCH_3$$
 (IV)

c) l'idrolisi acida del composto di formula IV a dare oxcarbazepina I.

Questo processo può essere condotto procedendo all'isolamento e all'eventuale purificazione dei singoli intermedi di formula II e III oppure, preferibilmente, minimizzando tali procedure, ossia lavorando direttamente sul grezzo di reazione del passaggio precedente parzialmente lavorato, come esemplificato nella parte sperimentale.

Il composto di partenza di formula II del processo oggetto della presente invenzione è reperibile commercialmente.

Il passaggio a) di clorocarbonilazione viene effettuato con trifosgene in rapporto molare, rispetto al composto di formula II, preferibilmente compreso tra 0,46:1 e 0,54:1, più preferibilmente intorno a 0,5:1, in presenza di una base preferibilmente organica, più preferibilmente trietilammina, in rapporto molare rispetto al composto di formula II, compreso tra 1,4:1 e 1,6:1, preferibilmente intorno a 1,5:1.

Il solvente di reazione è generalmente scelto tra idrocarburi aromatici, preferibilmente toluene e la temperatura di reazione è solitamente compresa tra 90 e 110°C, preferibilmente la temperatura di inizio di gocciolamento del trifosgene è superiore a 90°C per poi arrivare alla temperatura di riflusso del toluene nel corso del gocciolamento.

Preferibilmente, completato il passaggio a), il mezzo di reazione viene sottoposto ad una minima lavorazione e il residuo grezzo, ottenuto per evaporazione, viene usato direttamente nel successivo passaggio b).

Questo passaggio di ammonolisi viene generalmente condotto con ammoniaca, preferibilmente acquosa, in un opportuno solvente, preferibilmente un alcool, più preferibilmente metanolo.

Il successivo passaggio c) di deprotezione viene effettuato preferibilmente sul concentrato proveniente direttamente dal precedente passaggio, in condizioni acide, preferibilmente per acido cloridrico, in ambiente acquoso ad un pH tra 0 e 2, preferibilmente intorno a 1 e ad una temperatura non inferiore ai 50°C, preferibilmente compresa tra 90 e 95°C.

Il prodotto finale viene purificato preferibilmente per cristallizzazione, più preferibilmente per cristallizzazione da dimetilacetammide/metanolo.

La resa globale del presente processo è generalmente intorno a 80%, ossia notevolmente superiore alle rese dei processi analoghi descritti nell'arte.

Allo scopo di meglio illustrare la presente invenzione, senza tuttavia limitarla, riportiamo ora i seguenti esempi.

Parte sperimentale

Esempio 1

Preparazione della 10-metossi-5H-dibenzo[b,f]azepina-5-carbossammide

(IV)

In un pallone si caricano 100g (0,4479 moli) di 10-metossi-5H-dibenz[b,f]azepina (II), si sospende aggiungendo 500 ml di toluene, si aggiungono 67,2g (0,6641moli) di trietilammina e si scalda a 90°C. Si gocciola quindi una soluzione costituita da 66g di trifosgene (0,2224moli) in 150ml di toluene in 40 minuti, durante i quali si lascia salire la temperatura a 110°C.

Terminato il gocciolamento da controllo HPLC la reazione risulta terminata. Si raffredda a 80°C e quindi si gocciolano 300 ml di acqua. A fine gocciolamento la temperatura interna della miscela è di 60-65°C. Si separano le fasi ad una temperatura non inferiore a 30-35°C e si elimina la fase acquosa.

La fase organica viene portata a residuo sotto vuoto a 40°C circa e quindi ripresa con 125 ml di metanolo. Si evapora sotto vuoto a 40°C e si riprende nuovamente il residuo con 500 ml di metanolo.

Si scalda la soluzione a 50°C e, nella soluzione omogenea, si gocciolano 300 ml di ammoniaca acquosa al 28% (2,11 moli) e si lascia in agitazione a 50°C per 1 ora. Da controllo HPLC, dopo un'ora la reazione è terminata e si distilla parzialmente il solvente a 40°C sotto vuoto fino ad un volume residuo di circa 400 ml. La soluzione a 25°C si intorbida per precipitazione di 10-metossi-5H-dibenzo[b,f]azepina-5-carbossammide (IV), e la sospensione così formata viene utilizzata tal quale nel passaggio successivo.

Esempio 2

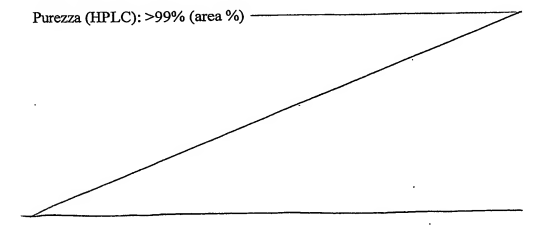
Preparazione della oxcarbazepina (I)

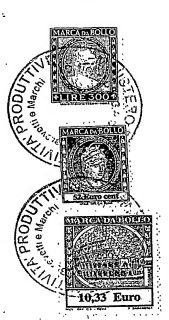
OF

Nel pallone contenente la sospensione di 10-metossi-5H-dibenzo[b,f]azepina-5-carbossammide (IV) dall'esempio 1, si aggiungono 600 ml di acqua e si gocciolano 12 g circa di HCl al 37% fino a pH=1. Si lascia la sospensione sotto agitazione a circa 95°C per 4 ore.

Si raffredda a 25°C e si gocciolano circa 14 g di NaOH al 30% per portare il pH da 1,0 a 7,0-7,5. La sospensione di reazione viene filtrata a 25°C e il pannello viene lavato due volte con acqua (2 x 100 ml), eliminando poi le acque di filtrazione e di lavaggio. Il pannello viene lavato tre volte con metanolo (3 x 100 ml) a 12-14°C e i lavaggi sono poi eliminati. Il pannello umido (160-170g) viene sospeso in dimetilacetammide (400 ml) scaldando a 110°C fino a dissoluzione del solido. Si filtra ad una temperatura non inferiore a 80°C (temperatura di inizio ricristallizzazione). Si raffredda il filtrato a 60°C, poi si aggiungono alla sospensione 400 ml di metanolo e si raffredda prima a 25°C poi a 0-5°C. Dopo 1 ora a 0-5°C si lava il pannello con 150 ml di metanolo a 12-14°C e si elimina la fase metanolica di lavaggio. Si essicca il pannello sotto vuoto a 40°C per 6 ore.

Peso: 80g circa; Resa: 70 % (molare), 80% (p/p).





RIVENDICAZIONI

1. Un processo per la preparazione di oxcarbazepina di formula

che comprende:

a) la reazione di clorocarbonilazione del composto di formula

con trifosgene in presenza di una base a dare il composto di formula

- 2. Il processo secondo la rivendicazione 1 che comprende ulteriormente:
- b) l'ammonolisi del composto di formula III, a dare il composto di formula

- c) l'idrolisi acida del composto di formula IV a dare oxcarbazepina I.
- 3. Il processo secondo le rivendicazioni 1 o 2 in cui detta reazione di clorocarbonilazione a) viene effettuata con trifosgene in rapporto molare, rispetto al composto di formula II, compreso tra 0,46:1 e 0,54:1, più preferibilmente intorno a 0,5:1.
- 4. Il processo secondo le rivendicazioni da 1 a 3 in cui detta reazione di clorocarbonilazione a) viene effettuata impiegando trietilammina, come base, in rapporto molare rispetto al composto di formula II, compreso tra 1,4:1 e 1,6:1, preferibilmente intorno a 1,5:1.
- 5. Il processo secondo le rivendicazioni da 1 a 4 in cui detta reazione di clorocarbonilazione a) viene effettuata in toluene e ad una temperatura compresa tra 90 e 110°C.
- 6. Il processo secondo le rivendicazioni da 2 a 5 in cui l'ammonolisi b) viene condotta con ammoniaca acquosa in metanolo.
- 7. Il processo secondo le rivendicazioni da 2 a 6 in cui la deprotezione c) viene effettuata con acido cloridrico in ambiente acquoso ad un pH intorno a 1 e ad una temperatura compresa tra 90 e 95°C.

Il Mandatario

Dr.ssa Cristina Fraire

Della società Dragotti & Associati Srl

(Iscr. Albo No. 933B)

CF/ac Cristina Frain

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.